PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification interests 1	T	(i ci)
(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/48856
COTC 217/84 COTD 205/00 205/14		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/48856
C07C 217/84, C07D 295/08, 295/14, C07C 235/60, C07D 295/12, C07C	A1	
	1	(43) Date de publication internationale:30 septembre 1999 (30.09.99)
271/28, 215/76, 211/63, A61K 7/13	l	(30.09.39)
713		

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/00574 (81)
 (22) Date de dépôt international: 15 mars 1999 (15.03.99)
- (30) Données relatives à la priorité:
 98/03455
 20 mars 1998 (20.03.98)
 FR
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
 (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GENET,
 Alain [FR/FR]; 9, rue des Coquelicots, F-93600
 Aulnay-sous-Bois (FR). LAGRANGE, Alain [FR/FR]; 5,
 rue de Montry, F-77770 Coupvray (FR).
- (74) Mandataire: GOULARD, Sophie; L'Oréal DPI, 6, rue Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).
- (81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), brevet curasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: OXIDATION DYEING COMPOSITIONS CONTAINING A CATIONIC COUPLING AGENT, NOVEL CATIONIC COUPLING AGENTS
- (54) Titre: COMPOSITION DE TEINTURE D'OXYDATION CONTENANT UN COUPLEUR CATIONIQUE, PROCEDES DE TEINTURE, NOUVEAUX COUPLEURS CATIONIQUES

(57) Abstract

The invention concerns an oxidation dyeing composition for keratinous fibres containing at least a monobenzene coupling agent including at least a cationic group Z bearing at least a cyclized or non-cyclized quaternary ammonium unit, the use of said coupling agents for dyeing keratinous fibres, dyeing methods using same, and novel monobenzene coupling agents comprising at least a cationic group Z bearing at least a cyclized or non-cyclized quaternary ammonium.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques contenant au moins un coupleur monobenzénique comportant au moins un groupement cationique Z porteur d'au moins un motif ammonium quaternaire cyclisé ou non, et de nouveaux coupleurs monobenzéniques comportant au moins un groupement cationique Z porteur d'au moins un motif ammonium quaternaire cyclisé ou non.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/48856 PCT/FR99/00574

COMPOSITION DE TEINTURE D'OXYDATION CONTENANT UN COUPLEUR CATIONIQUE, PROCEDES DE TEINTURE, NOUVEAUX COUPLEURS CATIONIQUES

- L'invention a pour objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques contenant au moins un coupleur monobenzénique comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées et des chaînes aliphatiques contenant au moins un cycle saturé quaternisé, l'utilisation de ces coupleurs pour la teinture des fibres kératiniques, les procédés de teinture d'oxydation les mettant en œuvre, de nouveaux coupleurs monobenzéniques comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées et des chaînes aliphatiques contenant au moins un cycle saturé quaternisé.
- Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols, des composés hétérocycliques tels que des dérivés de diaminopyrazole, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants.
- On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métaaminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée et présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possible, c'est à dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine.

15

20

25

30

5

Il a déjà été proposé, notamment dans la demande de brevet FR-A-2 520 358, d'utiliser certains dérivés cationiques de méta-phénylènediamines, à savoir plus précisément certaines méta-phénylènediamines monosubstituées par une chaîne aliphatique quaternisée, pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques dans des nuances intenses. Toutefois, l'utilisation des méta-phénylènediamines décrites dans cette demande de brevet antérieur ne permet pas d'obtenir une riche palette de couleurs et, de plus, les colorations obtenues ne donnent pas toujours entière satisfaction du point de vue de leur résistance vis à vis des diverses agressions que peuvent subir les cheveux (action de la lumière, de la transpiration, des shampooings, etc...).

Or, la demanderesse vient maintenant de découvrir, de façon totalement inattendue et surprenante, que certains composés monobenzéniques de formule (I) définie ci-après comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées et des chaînes aliphatiques contenant au moins un cycle saturé quaternisé, non seulement

conviennent pour une utilisation comme coupleurs pour la coloration d'oxydation, mais en outre qu'elles permettent d'obtenir des compositions tinctoriales conduisant à des colorations puissantes, dans une très large palette de couleurs et présentant d'excellentes propriétés de résistances aux différents traitements que peuvent subir les fibres kératiniques. Enfin, ces composés s'avèrent être aisément synthétisables.

Ces découvertes sont à la base de la présente invention.

L'invention a donc pour premier objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un coupleur monobenzénique de formule (I) suivante, et/ou au moins un de leurs sels d'addition avec un acide :

15

5

$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$A_{1}$$

$$A_{1}$$

$$A_{2}$$

$$A_{1}$$

$$A_{2}$$

$$A_{3}$$

$$A_{2}$$

$$A_{3}$$

$$A_{4}$$

$$A_{2}$$

$$A_{3}$$

dans laquelle:

R₁, R₂, R₃, qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un atome d'halogène; un groupement Z; un groupe -CO-Z; un groupe -CO-OZ; un radical alkyl(C₁-C₆) carbonyle; un radical aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical aminoalkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle(C₁-C₆); un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle(C₁-C₆); un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle(C₁-C₆); un radical

10

15

20

25

30

carboxy; un radical alkyl(C₁-C₆) carboxy; un radical alkyl(C₁-C₆) sulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical $N-alkyl(C_1-C_6)$ aminosulfonyle; un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)$ aminosulfonyle; radical aminosulfonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-Z-aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6) aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle(C₁-C₆); un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical carbamylalkyle(C₁-C₆); un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle(C₁-C₆); un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle(C₁-C₆); un radical alkyle en C_1 - C_6 ; un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un radical alcoxy(C_1 - C_6)alkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en C_1 - C_6 ; un radical cyano ; un groupement OR_6 ou SR_6 ; ou un groupe amino protégé par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, alkyl(C₁-C₆)carboxy, trifluoroalkyl(C1-C6)carbonyle, aminoalkyl(C1-C6)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C1-N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, C₆)carbonyle, N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6) carboxy, carbamyle, N-alkyl(C_1 -C₆)carbamyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C₁-C₆)sulfonyle, aminosulfonyle, N-Z-aminosulfonyle, N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle, N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, un groupe -CO-Z ou par un groupe -CO-OZ;

• R_6 désigne un radical alkyle en C_1 - C_6 ; un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un groupement Z; un radical alcoxy(C_1 - C_6)alkyle en C_1 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en

 C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en (C_1 - C_6); un radical aminoalkyle en (C_1 - C_6) dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle(C_1 - C_6), monohydroxyalkyle(C_1 - C_6), polyhydroxyalkyle(C_2 - C_6), alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, formyle, trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, thiocarbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, et parmi les groupes Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

• A1 représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle ;

5

15

20

25

- A2 représente un groupement -NR'4R'5 ou un radical hydroxyle ;
- R₄, R'₄, R₅ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un groupement Z ; un radical alkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical monohydroxyalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical polyhydroxyalkyle en $C_2\text{-}C_6$; un radical alcoxy(C_1 - C_6)alkyle en C_1 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical $N-alkyl(C_1-C_6)$ carbamylalkyle en C_1-C_6 ; un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)$ C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical thiocarbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C1-C6; un radical sulfoalkyle en C1-C6; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en C₁-C₆ ; un radical aminosulfonylalkyle en C₁-C₆ ; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; radical un N-alkyl(C₁-C_s)aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C,- C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents parmi les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle en C₁-C₆, polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C₁- C_6)carbamyle ou N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, formyle,

trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupe Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

un et un seul des radicaux R_4 , R_4 , R_5 et R_5' peut également représenter un radical alkyl (C_1-C_6) carboxy; un radical alkyl (C_1-C_6) carbonyle; un radical aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle; un radical aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle; un radical aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle; un radical N,N-dialkyl (C_1-C_6) aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle; un radical carbamyle; un radical N-alkyl (C_1-C_6) aminoalkyl (C_1-C_6) carbonyle; un radical N,N-dialkyl (C_1-C_6) carbamyle; un radical N,N-dialkyl (C_1-C_6) carbamyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical N-alkyl (C_1-C_6) aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl (C_1-C_6) aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl (C_1-C_6) aminosulfonyle; un groupe -CO-Z ou un groupe -CO-OZ;

15

25

10

5

• Z représente un groupement de formule (II) suivante :

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

20 dans laquelle:

 B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;

10

15

20

25

30

 R₇, R₈ et R₉, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle en C1-C6, un radical trialkyl(C1-C6)silanealkyle en C₁-C₆ ou un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; deux des radicaux R₇, R₈ et R₉ peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes tel que par exemple un cycle pyrrolidine, un cycle pipéridine, un cycle pipérazine ou un cycle morpholine, ledit cycle pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C1-C6, un radical monohydroxyalkyle en C1-C6, un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical alcoxy en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical alkylcarbonyl en C₁-C₆, un radical thio, un radical thioalkyle en C₁-C₆, un radical alkyl(C1-C6)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle;

l'un des radicaux R_7 , R_8 et R_9 peut également représenter un bras de liaison B' d'un second radical Z, B' ayant la même signification que celle indiquée ci-dessus pour le radical B;

 X représente un anion monovalent ou divalent et est de préférence choisi parmi un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl(C₁-C₆)sulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate;

- R_{10} représente un radical alkyle en C_1 - C_6 ; un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 , un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle; un radical carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical cyanoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trialkyl(C_1 - C_6)silanealkyle en C_1 - C_6 ; un radical sulfonamidoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)cétoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)sulfonamidoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)sulfonamidoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)sulfonamidoalkyle en C_1 - C_6 ;
- x est un nombre entier égal à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
- lorsque x = 0, alors le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux R₇ à R₉;
 - lorsque x = 1, alors deux des radicaux R_7 à R_9 forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé ;

étant entendu que :

5

10

15

20

25

- le nombre de groupements Z est au moins égal à 1;
- lorsque les composés de formule (I) ne comportent qu'un seul groupement Z, et que A1 et A2 désignent respectivement -NR₄R₅ et -NR'₄R'₅ dans lesquels :
 - soit les radicaux R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆, et les radicaux R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène,
- soit R₄ et R₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et les radicaux R'₄ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆,

et que l'un et un seul des radicaux R_1 à R_3 représente un groupement OR_6 dans lequel R_6 représente un groupement Z dont le bras de liaison B est une chaîne alkyle en C_3 monosubstituée en position 2 par un radical hydroxyle et dont les radicaux R_7 , R_8 et R_9 , identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C_1 - C_6 , hydroxyalkyle en C_1 - C_6 ou forment à deux avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un cycle morpholinique ou pipéridinique, alors les deux autres radicaux R_1 à R_3 ne peuvent désigner simultanément un atome d'hydrogène.

5

25

30

Comme indiqué précédemment, les colorations obtenues avec la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention sont puissantes et permettent d'atteindre des nuances dans une très large palette de couleurs. Elles présentent de plus d'excellentes propriétés de résistance vis à vis de l'action des différents agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Dans la formule (I) ci-dessus les radicaux alkyle et alcoxy peuvent être linéaires ou ramifiés.

- 20 Parmi les composés de formule (I) ci-dessus, on peut notamment citer :
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin 1-ium;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
 - le chlorure de 1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-piperazin-1-ium;
 - le chlorure de [3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(2,4-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpipéridinium;
 - le chlorure de [2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-triéthyl-ammonium ;

- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
- le chlorure de 1-[(2,6-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
- le chlorure de [2-(4-amino-2-hydroxy-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthylammonium;
 - le bromure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-ammonium ;
 - le bromure de 1-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthylpiperazin-1-ium;
- le chlorure de 4-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-4-méthyl-morpholin-4-ium :
 - le chlorure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyloxy)-éthyl]- ammonium ;
 - le bromure de [2-(4-chloro-3-hydroxy-phénylamino)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[3-(2-amino-4-méthylamino-phénoxy)-propyl]-1-méthylpipéridinium;
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
 - le dichlorure de 1-(3-triméthylammonium-2-hydroxy-propyl)-1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-pyrrolidinium;
- le bromure de 1-[2-(3-amino-4-méthoxy-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phényl)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le dichlorure de N,N-bis-[2-(1-méthyl-pyrrolidinium)-éthyl]-benzène 1,3-diamine ;

- le chlorure de triéthyl-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]ammonium;
- le dichlorure de N,N'-bis-{2-[1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-1-ium]-éthyl}benzène-1,3-diamine-2-méthyl;
 - le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-méthyl-pyrrolidinium :

- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le trichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-(3-triméthylamonium-2-hydroxy-propyl)-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
- le iodure de [2-[4-(diméthylamino)-salicylamido]-éthyl]-diéthyl-méthyl ammonium ;
 - le bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-(méthylamino)salicylate ;
 - le iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyl-1propanaminium;
 - le iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-1propanaminium;
 - le bromure de triéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium 4-aminosalicylate ;
 - le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N-diéthyl-N-méthyl-éthanaminium ;
 - le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyl-
 - le bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-aminosalicylate ;
 - le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-
- 20 éthanaminium;

éthanaminium;

10

15

et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi ces composés de formule (I), on préfère plus particulièrement :

- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium :
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-piperazin-1-ium;
- le chlorure de 1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl) méthyl]-piperazin-1-ium;
 - le chlorure de [3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-triéthyl-ammonium ;

- le chlorure de 1-[(2,4-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpipéridinium;
- le chlorure de [2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthyl-
- 5 pyrrolidinium;
 - le chlorure de 1-[(2,6-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
 - le chlorure de [2-(4-amino-2-hydroxy-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthylammonium;
- 10 le bromure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-ammonium ;
 - le bromure de 1-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
 - le chlorure de 4-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-4-méthylmorpholin-4-ium;
- le chlorure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyloxy)-éthyl]-ammonium;
 - le bromure de [2-(4-chloro-3-hydroxy-phénylamino)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[3-(2-amino-4-méthylamino-phénoxy)-propyl]-1-méthylpipéridinium ;
- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
 - le dichlorure de 1-(3-triméthylammonium-2-hydroxy-propyl)-1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-pyrrolidinium;
 - le bromure de 1-[2-(3-amino-4-méthoxy-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium ;
- 25 le chlorure de [2-(2,4-diamino-phényl)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium ;
 - le dichlorure de N,N-bis-[2-(1-méthyl-pyrrolidinium)-éthyl]-benzène-1,3-diamine ;
- le chlorure de triéthyl-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl] ammonium;

- le dichlorure de N,N'-bis-{2-[1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-1-ium]-éthyl}-benzène-1,3-diamine-2-méthyl;
- le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-méthyl-pyrrolidinium ;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthylpipérazin-1-ium;

25

30

- le trichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-(3-triméthylamonium-2-hydroxy-propyl)-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium; et leurs sels d'addition avec un acide.
- Le ou les composés de formule (I) conformes à l'invention et/ou le ou leurs sels d'addition avec un acide représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.
- Selon une forme de réalisation préférée de l'invention, la composition tinctoriale renferme en outre une ou plusieurs bases d'oxydation qui peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation et parmi lesquelles on peut notamment citer les paraphénylènediamines, les bisphénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, N,N-dipropyl la paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline, la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl aniline, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-chloro aniline. 2-B-hydroxyéthyl la paraphénylènediamine, la 2-fluoro paraphénylènediamine, la 2-isopropyl

paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl 3-méthyl 2-hvdroxyméthyl paraphénylènediamine. la paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl, β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, paraphénylènediamine, N-(4'-aminophényl) la N- $(\beta, \gamma$ -dihydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N-phényl paraphénylènediamine, la paraphénylènediamine, 2-β-acétylaminoéthyloxy 2-β-hydroxyéthyloxy la paraphénylènediamine, la N-(β-méthoxyéthyl) paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

5

20

25

30

Parmi les paraphénylènediamines citées ci-dessus, on préfère tout 10 particulièrement la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-B-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl 15 paraphénylènediamine, la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2-B-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthyl-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine. le 1,8-bis-(2,5diaminophénoxy)-3,5-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les para-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl

phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino 2-(β-hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les ortho-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques et les dérivés pyrazoliques.

10

15

20

25

30

Lorsqu'elles sont utilisées, la ou les bases d'oxydation représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer, en plus du ou des composés de formule (I) ci-dessus, un ou plusieurs coupleurs additionnels pouvant être choisis parmi les coupleurs utilisés de façon classique en teinture d'oxydation et parmi lesquels on peut notamment citer les métaphénylènediamines différentes des méta-phénylènediamines de formule (I), les méta-aminophénols différents des méta-aminophénols de formule (I), les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques tels que par exemple les dérivés indoliques, les dérivés indoliniques, les dérivés pyridiniques et les pyrazolones, et leurs sels d'addition avec un acide.

Ces coupleurs sont plus particulièrement choisis parmi le 2-méthyl 5-amino phénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β-hydroxyéthyloxy) benzène, le

2-amino 4-(β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxy benzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, le sésamol, l'α-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 6-hydroxy indoline, la 2,6-dihydroxy 4-méthyl pyridine, le 1-H 3-méthyl pyrazole 5-one, le 1-phényl 3-méthyl pyrazole 5-one, et leurs sels d'addition avec un acide.

Lorsqu'ils sont présents, le ou les coupleurs représentent de préférence de 0,0001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 5 % en poids environ de ce poids.

10

15

20

25

30

5

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (composés de formule (I), bases d'oxydation et coupleurs additionnels) sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates et les acétates.

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C_1 - C_4 , tels que l'éthanol et l'isopropanol ; le glycérol ; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques.

5

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

10

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (III) suivante :

15

$$R_{11}$$
 $N \cdot W \cdot N$ R_{13} (III)

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1 - C_6 ; R_{11} , R_{12} , R_{13} et R_{14} , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_6 ou hydroxyalkyle en C_1 - C_6 .

Les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent également renfermer au moins un colorant direct, notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

25

20

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères

WO 99/48856 18 PCT/FR99/00574

anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones volatiles ou non volatiles, modifiées ou non modifiées, des agents filmogènes, des céramides, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

- La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.
- 20 L'invention a également pour objet un procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en œuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.
- Selon ce procédé, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement.

Selon une forme de mise en œuvre préférée du procédé de teinture de l'invention, on mélange de préférence, au moment de l'emploi, la composition tinctoriale décrite ci-dessus avec une composition oxydante contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, après quoi on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et on sèche.

5

20

30

L'agent oxydant peut être choisi parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, et les enzymes telles que les peroxydases et les oxydo-réductases à 2 électrons. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de

10

15

crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition tinctoriale telle que définie ci-dessus et un second compartiment renferme la composition oxydante telle que définie ci-dessus. Ces dispositifs peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Certains composés de formule (I) sont nouveaux en soi et constituent à ce titre un autre objet de l'invention. Ces nouveaux composés, ainsi que leur sels d'addition avec un acide répondent à la formule (I') suivante :

$$R_2$$
 R_3
 A_2
 R_3
 A_2
 R_1
 R_3
 A_2
 R_3

dans laquelle:

20

25

• R₁, R₂, R₃, qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un atome d'halogène; un groupement Z; un groupe -CO-Z; un groupe -CO-OZ; un radical alkyl(C₁-C₆) carbonyle; un radical aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical aminoalkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆); un

10

15

20

25

30

radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical carboxy; un radical alkyl(C₁-C₆) carboxy; un radical alkyl(C₁-C₆) sulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical $N-alkyl(C_1-C_6)$ aminosulfonyle; un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)$ aminosulfonyle; un radical aminosulfonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-Z-aminosulfonylalkyle(C₁- C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonylalkyle(C_1-C_6)$; un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical carbamylalkyle(C₁-C₆); un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle(C₁- C_6); un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6; un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical cyano; un groupement OR₆ ou SR₆; ou un groupe amino protégé par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, alkyl(C₁-C₆)carboxy, trifluoroalkyl(C₁-C₆)carbonyle, aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C₁-N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, C₆)carbonyle, N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6) carboxy, carbamyle, N-alkyl(C_1 -N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle, C₆)carbamyle, alkyl(C₁-C₆)sulfonyle, N-Z-aminosulfonyle, N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle, aminosulfonyle, N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, un groupe -CO-Z ou par un groupe -CO-OZ;

• R₆ désigne un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un groupement Z; un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C₁-C₆ un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)

 C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en (C_1 - C_6); un radical aminoalkyle en (C_1 - C_6) dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle(C_1 - C_6), monohydroxyalkyle(C_1 - C_6), polyhydroxyalkyle(C_2 - C_6), alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, formyle, trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, thiocarbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, et parmi les groupes Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

10

- A1 représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle ;
- A2 représente un groupement -NR'₄R'₅ ou un radical hydroxyle ;
- R₄, R'₄, R₅ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un groupement Z; un radical alkyle en C1-C6; un radical 15 monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un radical alcoxy(C_1 - C_6)alkyle en C_1 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-20 C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical thiocarbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical sulfoalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminosulfonylalkyle en C₁-C₆ ; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle C₁-C₆ en un radical N-alkyl(C₁-25 C₆)aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C1-C₆)aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)carbonylalkyle en C₁-C₆; un radical aminoalkyle en C₁-C₆; un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents parmi les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle en C₁-C₆, 30 polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C₁- C_6)carbamyle ou N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, formyle,

trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupe Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

un et un seul des radicaux R_4 , R_4 , R_5 et R_5 peut également représenter un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxy ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle ; un radical aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle ; un radical aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle ; un radical aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle ; un radical N-dialkyl(N-dialkyl(N-carbonyle ; un radical carbamyle ; un radical N-alkyl(N-carbamyle ; un radical N-dialkyl(N-carbamyle ; un radical N-alkyl(N-carbamyle ; un radical N-dialkyl(N-carbamyle ; un radical N-dialkyl(N

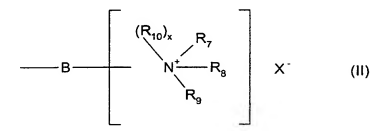
15

25

10

5

• Z représente un groupement de formule (II) suivante :



20 dans laquelle:

 B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;

10

15

20

25

30

• R₇, R₈ et R₉, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en monohydroxyalkyle en C_1-C_6 C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle en C1-C6, un radical trialkyl(C1-C6)silanealkyle en C₁-C₆ ou un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle; deux des radicaux R₇, R₈ et R₉ peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes tel que par exemple un cycle pyrrolidine, un cycle pipéridine, un cycle pipérazine ou un cycle morpholine, ledit cycle pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C1-C6, un radical monohydroxyalkyle en C1-C6, un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical alcoxy en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical alkylcarbonyl en C₁-C₆, un radical thio, un radical thioalkyle en C₁-C₆, un radical alkyl(C₁-C₆)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle;

l'un des radicaux R_7 , R_8 et R_9 peut également représenter un bras de liaison B' d'un second radical Z, B' ayant la même signification que celle indiquée ci-dessus pour le radical B;

 X représente un anion monovalent ou divalent et est de préférence choisi parmi un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl(C₁-C₆)sulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate;

- R_{10} représente un radical alkyle en C_1 - C_6 ; un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 , un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle; un radical carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical cyanoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trialkyl(C_1 - C_6)silanealkyle en C_1 - C_6 ; un radical sulfonamidoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)cétoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)sulfonamidoalkyle en C_1 - C_6 ;
- x est un nombre entier égal à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
- lorsque x = 0, alors le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux R_7 à R_9 ;
 - lorsque x=1, alors deux des radicaux R_7 à R_9 forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé ;

étant entendu que :

5

10

20

- le nombre de groupements Z est au moins égal à 1 ;
- lorsque les composés de formule (l') ne comportent qu'un seul groupement Z, et que A1 et A2 désignent respectivement -NR₄R₅ et -NR'₄R'₅ dans lesquels :
 - soit les radicaux R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆, et les radicaux R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène,
- soit R₄ et R₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et les radicaux R'₄ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆,

et que l'un et un seul des radicaux R_1 à R_3 représente un groupement QR_6 dans lequel R_6 représente un groupement Z dont le bras de liaison B est une chaîne alkyle en C_3 monosubstituée en position 2 par un radical hydroxyle et dont les radicaux R_7 , R_8 et R_9 , identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C_1 - C_6 , hydroxyalkyle en C_1 - C_6 ou forment à deux avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un cycle morpholinique ou pipéridinique, alors les deux autres radicaux R_1 à R_3 ne peuvent désigner simultanément un atome d'hydrogène ; et à l'exclusion :

- du bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl ammonium 4-(méthylamino)salicylate;
- du iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyl-1propanaminium;
- du iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-1-propanaminium;
- du bromure de triéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium 4-aminosalicylate ;

5

10

- du iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N-diéthyl-N-méthyl-éthanaminium;
- du iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyléthanaminium;
- du bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-aminosalicylate ;
 - du iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyléthanaminium ;
 - du chlorure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyléthanaminium ;
- du chlorure de triméthyl-[(3-dipropylamino-phénylcarbamoyl)-méthyl] ammonium;
 - du méthosulfate de triméthyl-[(3-diméthylamino-4-méthoxyphénylcarbamoyl)-méthyl]-ammonium;
 - de l'éthosulfate de triméthyl-[(3-di-β-hydroxyéthylamino-phénylcarbamoyl)méthyl]-ammonium;
 - du iodure de triméthyl-[(3-amino-phénylcarbamoyl)-méthyl]-ammonium ;

- du iodure de diéthyl-méthyl-[(3-amino-phénylcarbamoyl)-méthyl]-ammonium ;
- du chlorure de benzyl-diéthyl-[(3-amino-phénylcarbamoyl)-méthyl]ammonium;
- du iodure de triméthyl-[(3,5-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-éthyl]-ammonium ;
 - du 2-[(3,5-dihydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-éthanaminium;
 - et du 2-[(2,6-dihydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-éthanaminium; ces composés étant connus pour leur propriétés pharmacodynamiques ou antiseptiques, ou comme intermédiaires de synthèse (voir notamment Chemical Abstract (C.A.) 75, 48628; C.A. 51, 1464; C. A. 88, 34348; H. von Heuler et al. Vol. n° 2, n° 14, (1951), Pages 297-302; Clausen et al., (1983), 260(1), 193-9; J. Thomas et al., J. Pharm. Pharmacol., Vol. 13, (1961), pages 129-138; BE 639 047; DE 964 053; EP 0 241 915).
- 15 Parmi les composés de formule (l') ci-dessus, on peut notamment citer :

20

25

- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le chlorure de 1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-piperazin-1-ium;
- le chlorure de [3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[(2,4-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpipéridinium;
- le chlorure de [2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
- le chlorure de 1-[(2,6-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
 - le chlorure de [2-(4-amino-2-hydroxy-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-

ammonium;

- le bromure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-ammonium ;
- le bromure de 1-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthylpipérazin-1-ium;
- le chlorure de 4-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-4-méthyl-morpholin-4-ium;
 - le chlorure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyloxy)-éthyl]ammonium;
 - le bromure de [2-(4-chloro-3-hydroxy-phénylamino)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[3-(2-amino-4-méthylamino-phénoxy)-propyl]-1-méthylpipéridinium;
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
 - le dichlorure de 1-(3-triméthylammonium-2-hydroxy-propyl)-1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-pyrrolidinium;
- le bromure de 1-[2-(3-amino-4-méthoxy-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phényl)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl] 1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le dichlorure de N,N-bis-[2-(1-méthyl-pyrrolidinium)-éthyl]-benzène 1,3-diamine ;
 - le chlorure de triéthyl-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]ammonium;
 - le dichlorure de N,N'-bis-{2-[1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-1-ium]-éthyl}-benzène-1,3-diamine-2-méthyl;
 - le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-méthyl-pyrrolidinium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthylpipérazin-1-ium;
- le trichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-(3-triméthylamonium-2-hydroxy-propyl)-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
 et leurs sels d'addition avec un acide.

Les composés de formule (l') conformes à l'invention peuvent être facilement obtenus, selon des méthodes bien connues de l'état de la technique par exemple par réduction des composés nitrés cationiques correspondants (métanitranilines cationiques ou méta-nitrophénols cationiques),

5

Cette étape de réduction (obtention d'une amine aromatique primaire) suivie ou non d'une salification, est en général, par commodité, la dernière étape de la synthèse.

10 Cette ré

Cette réduction peut intervenir plus tôt dans la suite des réactions conduisant à la préparation des composés de formule (l'), et selon des procédés bien connus il faut alors "protéger" l'amine primaire créée (par exemple par une étape d'acétylation, de benzènesulfonation, etc...), faire ensuite la ou les substitutions ou modifications désirées (y compris la quaternisation) et terminer par la "déprotection" (en général en milieu acide) de la fonction amine.

De même la fonction phénolique peut être protégée selon des procédés bien connus par un radical benzyle ("déprotection" par réduction catalytique) ou par un radical acétyle ou mésyle ("déprotection" en milieu acide).

20

15

Lorsque la synthèse est terminée, les composés de formule (l') conformes à l'invention peuvent, le cas échéant, être récupérés par des méthodes bien connues de l'état de la technique telles que la cristallisation ou la distillation.

25 U

Un autre objet de l'invention est l'utilisation des composés de formule (I) ou de formule (I') conformes à l'invention à titre de coupleur pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux.

30 L

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans pour autant en limiter la portée.

15

20

EXEMPLES DE PREPARATION

<u>EXEMPLE 1</u>: Préparation du chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]diéthyl-méthyl-ammonium; dichlorhydrate

$$\begin{array}{c|c} \mathsf{NH}_2 & \mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{OCH}_2\mathsf{CH}_2^-\mathsf{N}^+\!\!-\!\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{CH}_3 & \mathsf{CI}^- \\ \mathsf{2HCI} \end{array}$$

a) Synthèse du N-[2-(2-diéthylamino-éthoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide

On a chauffé au bain-marie bouillant la suspension de 35,1 g (0,15 mole) de sel de potassium du N-(2-hydroxy-5-nitro-phényl)-acétamide et de 23,0 g (0,17 mole) de (2-chloro-éthyl)-diéthyl-amine dans 105 ml de diméthylformamide.

On a versé dans 450 ml d'eau glacée légèrement sodique, essoré le précipité cristallisé, réempaté dans l'eau et séché sous vide, à 45°C, sur anhydride phosphorique.

Après recristallisation du méthanol au reflux on a obtenu des cristaux jaune pâle (22,8 g) de N-[2-(2-diéthylamino-éthoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide qui ont fondu à 116°C et dont l'analyse élémentaire calculée pour C₁₄H₂₁N₃O₄ était :

%	С	Н	N
Calculé	56,94	7,17	14,23
Trouvé	57,15	7,47	14,35

b) Synthèse du iodure de [2-(2,4-bis-acétylamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium

Dans un hydrogénateur on a placé 15,0 g (0,05 mole) de N-[2-(2-diéthylamino-éthoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide obtenu ci-dessus à l'étape précédente, 1 g de palladium à 5% sur charbon (contenant 50% d'eau) et 60 ml d'éthanol.

La réduction s'est faite en une ½ heure sous une pression d'hydrogène d'environ 8 bars et à une température qui a progressivement été portée à 80°C. Après filtration du catalyseur sous azote on a évaporé à sec sous pression réduite, repris dans 45 ml de dioxane et acétylé avec 6 g d'anhydride acétique.

Le précipité blanc a été essoré, lavé dans le dioxane et séché sous vide à 50°C. On a obtenu 15,3 g de cristaux blancs de N-[5-acétylamino-2-(2-diéthylamino-

éthoxy)-phényl]-acétamide qui ont été dissous dans 150 ml d'acétone au reflux. On a quaternisé en ajoutant goutte à goutte 10,6 g (0,075mole) d'iodure de méthyle.

On a agité pendant 10 minutes, essoré le précipité blanc obtenu, lavé à l'acétone bouillant et séché sous vide à 45°C.

On a obtenu 21,0 g de cristaux blancs de iodure de [2-(2,4-bis-acétylamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium dont l'analyse élémentaire calculée pour $C_{17}H_{28}N_3O_3l$ était :

%	С	Н	Ν	0	I
Calculé	45,44	6,28	9,35	10,68	28,24
Trouvé	45,34	6,25	9,32	10,83	28,28

10

15

c) Désacétylation du iodure de [2-(2,4-bis-acétylamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium

On a chauffé une heure au reflux 21,0 g (0,0467 mole) de iodure de [2-(2,4-bis-acétylamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium obtenu ci-dessus à l'étape précédente dans 35 ml d'acide chlorhydrique 36% et 35 ml d'éthanol. La solution a été refroidie et diluée avec 100 ml d'éthanol.

Le précipité blanc a été essoré, lavé à l'acétone et séché sous vide à 50°C sur potasse.

On a obtenu 11,7 g de cristaux blancs de chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium, dichlorhydrate dont l'analyse élémentaire calculée pour C₁₃H₂₆N₃OCl₃ était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	45,03	7,56	12,12	4,61	30,67
Trouvé	44,86	7,51	12,03	4.70	30.83

15

EXEMPLE 2: Préparation du chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium, trichlorhydrate, dihydrate

a) Synthèse du N-[2-(3-chloro-propoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide

5

15

20

25

A la suspension de 294,2 g (1,5 mole) de N-(2-hydroxy-5-nitro-phényl)-acétamide et de 228,0 g (1,65 mole) de carbonate de potassium dans 900 ml de diméthylformamide agitée à température ambiante, on a ajouté en 50 minutes 708,5 g (4,5 moles) de 1-bromo-3-chloro-propane.

La suspension orangée a été agitée pendant 4 heures à température ambiante puis pendant 2 heures à 28-30°C.

On a versé le mélange réactionnel dans 4 litres d'eau glacée ; une huile a précipité.

Cette huile a été décantée, reprise dans 500 ml d'isopropanol ; les cristaux obtenus ont été essorés et recristallisés de l'isobutanol au reflux.

On a obtenu des cristaux jaune pâle (84,4 g) de N-[2-(3-chloro-propoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide qui ont fondu à 130°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour $C_{11}H_{13}N_2O_4Cl$ était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	48,45	4,81	10,27	23,47	13,00
Trouvé	48,05	4,82	10,16	23,33	12,60

b) Synthèse du chlorure de 1-[3-(2-acétylamino-4-nitro-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium

On a chauffé au reflux de l'isobutanol (300 ml) pendant 25 heures la solution de 81,8 g (0,3 mole) de N-[2-(3-chloro-propoxy)-5-nitro-phényl]-acétamide obtenu ci-dessus à l'étape précédente et de 62,8 g (0,55 mole) de 1,4-diméthyl-pipérazine.

Le composé quaternisé cristallisé a précipité ; il a été essoré, lavé à l'éthanol absolu et recristallisé de l'éthanol 96 au reflux.

On a obtenu des cristaux jaune clair (55,0 g) de chlorure de 1-[3-(2-acétylamino-4-nitro-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium qui ont fondu à 214°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour $C_{17}H_{27}N_4O_4Cl+\frac{1}{2}H_2O$ était :

5

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	51,58	7,13	14,15	18,19	8,96
Trouvé	51,46	7,05	13,88	17,44	8,80

c) Synthèse du chlorure de 1-[3-(2-acétylamino-4-amino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium

10

15

20

Dans un hydrogénateur on a placé 55,0 g (0,142 mole) de chlorure de 1-[3-(2-acétylamino-4-nitro-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium obtenu ci-dessus à l'étape précédente, 10 g de palladium à 5% sur charbon (contenant 50% d'eau), 300 ml d'eau et 300 ml d'isopropanol.

La réduction s'est faite en une ½ heure sous une pression d'hydrogène d'environ 9 bars et à une température qui a progressivement été portée à 70°C. Après filtration du catalyseur sous azote, on a évaporé à sec sous pression réduite (cristaux).

On a recristallisé de l'éthanol à 96° au reflux et obtenu des cristaux blancs de chlorure de 1-[3-(2-acétylamino-4-amino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium (28,0 g) qui ont fondu à 226°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour $C_{17}H_{29}N_4O_2CI + \frac{1}{2}H_2O$ était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	55,80	8,26	15,31	10,93	9,69
Trouvé	55.84	8.08	15.26	10,28	9.63

d) Désacétylation du chlorure de 1-[3-(2-acétylamino-4-amino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium

On a chauffé pendant deux heures au reflux 28,0 g (0,0784 mole) de chlorure de 1-[3-(2-acétylamino-4-amino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium obtenu ci-dessus à l'étape précédente dans 50 ml d'acide chlorhydrique 36% et 100 ml d'éthanol.

5

15

La solution a été refroidie ; la gomme précipitée a été séparée et reprise dans l'éthanol absolu (cristallisation).

On a essoré et recristallisé d'un mélange éthanol/acide chlorhydrique 36% au reflux.

On a obtenu des cristaux blancs de chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium, trichlorhydrate, dihydrate (24,9 g) qui ont fondu avec décomposition à 255-260°C (Kofler) dont la structure en RMN 1H était conforme au produit attendu et dont l'analyse élémentaire calculée pour $C_{15}H_{30}N_4OCl_4 + 2H_2O$ était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	39,14	7,85	12,17	10,43	30,81
Trouvé	39,02	7,56	11,85	10,72	30,45

EXEMPLES D'APPLICATION

EXEMPLES 1 à 3 DE TEINTURE EN MILIEU BASIQUE

On a préparé les compositions tinctoriales suivantes (teneurs en grammes) :

EXEMPLE	1	2	3
Chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ; dichlorhydrate (composé de formule (I))	1,04	0,693	0,693
Para-aminophénol (Base d'oxydation)	0,327	-	•
Paraphénylènediamine (Base d'oxydation)	-	0,216	-
Dichlorhydrate de 4,5-diamino-1-éthyl-3-méthyl pyrazole (Base d'oxydation)	-	-	0,426
Support de teinture commun n°1	(*)	(*)	(*)
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g	100 g

(*) Support de teinture commun n° 1 :

10

	- Alcool benzylique	2	g
	- Polyéthylène glycol à 6 moles d'oxyde d'éthylène	3	g
	- Ethanol à 96°	18	g
	- Alkyl (C ₈ -C ₁₀) polyglucoside en solution aqueuse à 60 % de		
15	matière active (M.A.) tamponné par du citrate d'ammonium, vendu		
	sous la dénomination ORAMIX CG110 ® par la société SEPPIC	6	g
	- Ammoniaque à 20 % de NH₃	10	g
	- Métabisulfite de sodium	0,23	g
	- Agent séquestrant	q.s.	

Au moment de l'emploi, on a mélangé la composition tinctoriale de l'exemple 1 ci-dessus poids pour poids avec une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) de pH 3.

Au moment de l'emploi, on a mélangé chacune des compositions tinctoriales des exemples 2 et 3 ci-dessus poids pour poids avec une composition oxydante constituée par une solution aqueuse à 6.10⁻³ mol% de persulfate d'ammonium.

Chacun des mélanges obtenus a été appliqué sur des mèches de cheveux gris, naturels ou permanentés, à 90 % de blancs pendant 30 minutes. Les mèches ont ensuite été rincés, lavés avec un shampooing standard, rincées à nouveau puis séchées.

Les nuances obtenues figurent dans le tableau ci-après :

15

25

10

EXEMPLE	pH de TEINTURE	Nuance sur cheveux naturels	Nuance sur cheveux permanentés
1	10 ± 0,2	Irisé légèrement cendré	Irisé violacé
2	10± 0,2	Bleu cendré	Bleu profond
3	10 ± 0,2	Violet cendré	Violet intense

EXEMPLE 4 DE TEINTURE EN MILIEU ACIDE

20 On a préparé la composition tinctoriale suivante :

- Chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium		
dichlorhydrate (composé de formule (I))	0,693	g
- Paratoluylènediamine (Base d'oxydation)	0,244	g
- Alcool benzylique	2	g

	- Polyéthylène glycol à 6 moles d'oxyde d'éthylène	3	g
	- Ethanol à 96°	18	g
	- Alkyl (C ₈ -C ₁₀) polyglucoside en solution aqueuse à 60 % de		
	matière active (M.A.) tamponné par du citrate d'ammonium, vendu		
5	sous la dénomination ORAMIX CG110 ® par la société SEPPIC	6	g
	- Tampon K₂HPO₄ /KH₂PO₄ (1,5 M / 1 M)	10	g
	- Métabisulfite de sodium	0,23	g
	- Agent séquestrant	q.s.	
	- Eau déminéralisée q.s.p.	100	g

Au moment de l'emploi, la composition tinctoriale ci-dessus a été mélangée poids pour poids avec une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6% en poids) de pH 3.

- Le mélange obtenu a été appliqué sur des mèches de cheveux gris, naturels ou permanentés, à 90 % de blancs pendant 30 minutes. Les mèches ont ensuite été rincés, lavés avec un shampooing standard, rincées à nouveau puis séchées.
- 20 Les nuances obtenues figurent dans le tableau ci-après :

EXEMPLE	pH de TEINTURE	Nuance sur cheveux naturels	Nuance sur cheveux permanentés
4	5,7 ± 0,2	Cendré bleu	Cendré bleu puissant

EXEMPLE 5 DE COLORATION ENZYMATIQUE

25

On a préparé la composition tinctoriale suivante :

	- Chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium					
	dichlorhydrate (composé de formule (I))	1,04	g			
	- Paraphénylènediamine (Base d'oxydation)	0,324	g			
	- Monométhyléther de propylène glycol	10	g			
5	- Copolymère acide acrylique / acrylate d'alkyle (C ₁₀ / C ₃₀) réticulé	0,25	g			
	- Alcool laurique oxyéthyléné à 12 moles d'oxyde d'éthylène	2	g			
	- Acide urique	1	g			
	- Uricase d'Arthrobacter globiformis à 20 Unités Internationales					
	(U.I.) / mg commercialisée par la Société SIGMA	1	g			
10	- Agent antioxydant	0,1	g			
	- 2-amino-2-méthyl-1-propanol q.s.p.	pH 9,5				
	- Eau déminéralisée q.s.p.	100	g			

La composition tinctoriale ci-dessus a été appliquée pendant 30 minutes sur des éprouvettes de 20 mg de cheveux gris, naturels ou permanentés, à 90 % de blancs. Les cheveux ont ensuite été rincés, lavés au shampooing, rincés à nouveau puis séchés.

Les nuances obtenues figurent dans le tableau ci-après :

7	r	١
,	ŧ.	п
_	•	,

EXEMPLE	Nuance sur cheveux naturels	Nuance sur cheveux permanentés	
5	Bleu puissant légèrement cendré	Bleu puissant légèrement cendré	

REVENDICATIONS

1. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un coupleur monobenzénique de formule (I) suivante, et/ou au moins un de leurs sels d'addition avec un acide :

$$\begin{array}{c}
A_1 \\
R_2 \\
R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_1 \\
A_2
\end{array}$$
(I)

dans laquelle:

5

10

15

20

25

• R₁, R₂, R₃, qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un atome d'halogène ; un groupement Z ; un groupe -CO-Z ; un groupe -CO-OZ; un radical alkyl(C1-C6) carbonyle; un radical aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical aminoalkyl(C1- C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-Z-aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6) carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6) sulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical aminosulfonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-Z-aminosulfonylalkyle(C₁- C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonylalkyle(C_1-C_6)$; un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle; un

radical carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle(C_1 - C_6) ; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle(C₁-C₆); un radical alkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical monohydroxyalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C_1 - C_6 ; un radical cyano ; un groupement OR_6 ou SR_6 ; ou un groupe amino protégé par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, alkyl(C₁-C₆)carboxy, trifluoroalkyl(C₁-C₆)carbonyle, aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle, N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C₁- C_e)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6) carboxy, carbamyle, N-alkyl(C_1 -C₆)carbamyle, N,N-dialkyl(C₁-C₅)carbamyle, alkyl(C₁-C₆)sulfonyle, aminosulfonyle, N-Z-aminosulfonyle, N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle, N,N-dialkyl(C1-C6)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, un groupe -CO-Z ou par un groupe -CO-OZ;

5

10

 R₆ désigne un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en 15 $C_1\text{-}C_6$; un radical polyhydroxyalkyle en $C_2\text{-}C_6$; un groupement Z; un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical cyanoalkyle en C1-C6; un radical carbamylalkyle en C1-C6; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-20 C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C₁-C₆ un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-25 C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en $(C_1$ - $C_6)$; un radical aminoalkyle en (C₁-C₆) dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle(C₁-C₆), monohydroxyalkyle(C_1 - C_6), polyhydroxyalkyle(C_2 - C_6), alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carboxy, carbamyle, 30 formyle,

N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, thiocarbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, et parmi les groupes Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

- A1 représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle ;
- A2 représente un groupement -NR'₄R'₅ ou un radical hydroxyle ;

10

15

20

25

30

• R₄, R'₄, R₅ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un groupement Z; un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un radical alcoxy(C_1 - C_6)alkyle en C_1 - C_6 ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical $N-alkyl(C_1-C_6)$ carbamylalkyle en C_1-C_6 ; un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)$ C_6)carbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical thiocarbamylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical trifluoroalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical sulfoalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)sulfinylalkyle en C₁-C₆; un radical aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle C_1-C_6 ; un radical N-alkyl(C₁en C₆)aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C₁- C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - C_6)carbonylalkyle en C₁-C₆; un radical aminoalkyle en C₁-C₆; un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle en C₁-C₆, polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C₁- C_6)carbamyle ou N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl(C₁-C₆)carbonyle, alkyl(C₁-C₆)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupe Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

un et un seul des radicaux R_4 , R_4 , R_5 et R_5 peut également représenter un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical

 $N-alkyl(C_1-C_6)aminoalkyl(C_1-C_6)carbonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminoalkyl(C_1-C_6)carbonyle \; ; \; un \; \; radical \; carbamyle \; ; \; un \; \; radical \; N-alkyl(C_1-C_6)carbamyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)carbamyle \; ; \; un \; \; radical \; thiocarbamyle \; ; \; un \; \; radical \; aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N-Z-aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N-alkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; \; radical \; N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonyle \; ; \; un \; radical \; N,$

• Z représente un groupement de formule (II) suivante :

dans laquelle:

5

10

- B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;
- R₇, R₈ et R₉, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆, un radical cyanoalkyle en C₁-C₆, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle en C₁-C₆, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆ ou un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; deux

des radicaux R_7 , R_8 et R_9 peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C_1 - C_6 , un radical monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 , un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 , un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C_1 - C_6 , un radical alcoxy en C_1 - C_6 , un radical trialkyl(C_1 - C_6)silanealkyle en C_1 - C_6 , un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical alkylcarbonyl en C_1 - C_6 , un radical thio, un radical thioalkyle en C_1 - C_6 , un radical alkyl(C_1 - C_6)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle;

l'un des radicaux R_7 , R_8 et R_9 peut également représenter un bras de liaison B' d'un second radical Z, B' ayant la même signification que celle indiquée ci-dessus pour le radical B;

X représente un anion monovalent ou divalent ;

5

10

15

R₁₀ représente un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en C₁-C₆, un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; un radical carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆; un radical sulfonamidoalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N-alkyl(C₁-C₆)sulfonamidoalkyle en C₁-C₆;

- x est un nombre entier égal à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
 - lorsque x=0, alors le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux R_7 à R_9 ;
 - lorsque x=1, alors deux des radicaux R_7 à R_9 forment, conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé ;

étant entendu que :

5

20

25

- le nombre de groupements Z est au moins égal à 1 ;
- lorsque les composés de formule (I) ne comportent qu'un seul groupement Z,
 et que A1 et A2 désignent respectivement -NR₄R₅ et -NR'₄R'₅ dans lesquels :
 - soit les radicaux R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆, et les radicaux R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène,
- soit R₄ et R₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et les radicaux R'₄ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆,
 - et que l'un et un seul des radicaux R_1 à R_3 représente un groupement OR_6 dans lequel R_6 représente un groupement Z dont le bras de liaison B est une chaîne alkyle en C_3 monosubstituée en position 2 par un radical hydroxyle et dont les radicaux R_7 , R_8 et R_9 , identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C_1 - C_6 , hydroxyalkyle en C_1 - C_6 ou forment à deux avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un cycle morpholinique ou pipéridinique, alors les deux autres radicaux R_1 à R_3 ne peuvent désigner simultanément un atome d'hydrogène.
 - 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que X représente un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl (C_1-C_6) sulfate.

- 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée par le fait que les composés de formule (I) sont choisis parmi :
- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-
- 5 1-ium;

- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le chlorure de 1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-piperazin-1-ium;
- le chlorure de [3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(2,4-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpipéridinium;
 - le chlorure de [2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
 - le chlorure de 1-[(2,6-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
 - le chlorure de [2-(4-amino-2-hydroxy-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthylammonium;
- le bromure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-ammonium ;
 - le bromure de 1-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthylpiperazin-1-ium;
 - le chlorure de 4-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-4-méthyl-morpholin-4-ium :
- le chlorure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyloxy)-éthyl] ammonium;
 - le bromure de [2-(4-chloro-3-hydroxy-phénylamino)-éthyl]-triéthyl-ammonium;
 - le chlorure de 1-[3-(2-amino-4-méthylamino-phénoxy)-propyl]-1-methylpipéridinium;
- 30 le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
 - le dichlorure de 1-(3-triméthylammonium-2-hydroxy-propyl)-1-[(3-hydroxy-4-

- méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-pyrrolidinium;
- le bromure de 1-[2-(3-amino-4-méthoxy-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phényl)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4- diméthyl-pipérazin-1-ium;
 - le dichlorure de N,N-bis-[2-(1-méthyl-pyrrolidinium)-éthyl]-benzène-1,3-diamine ;
- le chlorure de triéthyl-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl] ammonium ;
 - le dichlorure de N,N'-bis-{2-[1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-1-ium]-éthyl}-benzène-1,3-diamine-2-méthyl;
 - le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-méthyl-pyrrolidinium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
 - le trichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-(3-triméthylamonium-2-hydroxy-propyl)-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
 - le iodure de [2-[4-(diméthylamino)-salicylamido]-éthyl]-diéthyl-méthyl ammonium ;
- le bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-(méthylamino)salicylate;
 - le iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyl-1-propanaminium;
 - le iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-1-
- 25 propanaminium;

- le bromure de triéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium 4-aminosalicylate ;
- le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N-diéthyl-N-méthyléthanaminium;
- le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyl-
- 30 éthanaminium;
 - le bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-aminosalicylate ;

- le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyléthanaminium ;
- et leurs sels d'addition avec un acide.
- 5 4. Composition selon la revendication 3, caractérisée par le fait que les composés de formule (I) sont choisis parmi :
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl-piperazin-1-ium;
 - le chlorure de 1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-piperazin-1-ium;
 - le chlorure de [3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[(2,4-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpipéridinium;
 - le chlorure de [2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
- le chlorure de 1-[(2,6-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthyl-pyrrolidinium;
 - le chlorure de [2-(4-amino-2-hydroxy-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
 - le bromure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-ammonium;
- le bromure de 1-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
 - le chlorure de 4-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-4-méthyl-morpholin-4-ium;
 - le chlorure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyloxy)-éthyl]ammonium;
- 30 ammonium;
 - le bromure de [2-(4-chloro-3-hydroxy-phénylamino)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;

- le chlorure de 1-[3-(2-amino-4-méthylamino-phénoxy)-propyl]-1-méthylpipéridinium;
- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
- le dichlorure de 1-(3-triméthylammonium-2-hydroxy-propyl)-1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-pyrrolidinium;
- le bromure de 1-[2-(3-amino-4-méthoxy-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthylpipérazin-1-ium ;
- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phényl)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-
- 10 1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;

- le dichlorure de N,N-bis-[2-(1-méthyl-pyrrolidinium)-éthyl]-benzène-1,3-diamine ;
- le chlorure de triéthyl-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]ammonium;
- le dichlorure de N,N'-bis-{2-[1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-1-ium]-éthyl}-benzène-1,3-diamine-2-méthyl;
 - le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-méthyl-pyrrolidinium;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthylpipérazin-1-ium;
- le trichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-(3-triméthylamonium-2-hydroxy-propyl)-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
 et leurs sels d'addition avec un acide.
- 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le ou les composés de formule (I) et/ou le ou leurs sels d'addition avec un acide représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée par le fait que le ou les composés de formule (I) et/ou le ou leurs sels d'addition avec un acide

représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins une base d'oxydation choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les paraminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

5

15

20

- 8. Composition selon la revendication 7, caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation représentent de 0,0005 à 12% en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation représentent de 0,005 à 6% en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme un ou plusieurs coupleurs additionnels choisis parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques.
 - 11. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs additionnels représentent de 0,0001 à 10 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 12. Composition selon la revendication 11, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs additionnels représentent de 0,005 à 5 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 30 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi

les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates et les acétates.

- 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique.
- 15. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.
 - 16. Procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisé par le fait qu'on applique sur lesdites fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 15, et que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement.

- 20 17. Procédé selon la revendication 16, caractérisé par le fait que l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, et les enzymes telles que les peroxydases et les oxydo-réductases à 2 électrons.
- 18. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renferme une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 15 et un second compartiment renferme une composition oxydante.
- 30 19. Composés de formule (l'), et leurs sels d'addition avec un acide :

dans laquelle:

• R₁, R₂, R₃, qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome 5 d'hydrogène ; un atome d'halogène ; un groupement Z ; un groupe -CO-Z ; un groupe -CO-OZ; un radical alkyl(C1-C6) carbonyle; un radical aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-10 C₆)aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle ; radical un aminoalkyl(C₁- C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-Z-aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonylalkyle(C_1 - C_6); un radical carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6) carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6) sulfonyle; 15 un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical $N-alkyl(C_1-C_6)$ aminosulfonyle; un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)$ aminosulfonyle; un radical aminosulfonylalkyle(C₁-C₆); un radical N-Z-aminosulfonylalkyle(C₁- C_6); un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonylalkyle(C_1 - C_6); un radical $N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminosulfonylalkyle(C_1-C_6)$; un radical carbamyle; un 20 radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle; un radical carbamylalkyle(C₁-C₆); un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle(C₁- C_6); un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamylalkyle(C_1 - C_6); un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6; un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6; un radical trifluoroalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical cyano ; un groupement OR_6 ou SR_6 ; ou un groupe 25 amino protégé par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, alkyl(C₁-C₆)carboxy, trifluoroalkyl(C₁-C₆)carbonyle, aminoalkyl(C₁-C₆)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C₁- C_6)carbonyle, N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6) carboxy, carbamyle, N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, aminosulfonyle, N-Z-aminosulfonyle, N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle, N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, un groupe -CO-Z ou par un groupe -CO-OZ;

 R₆ désigne un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en $C_1\text{-}C_6$; un radical polyhydroxyalkyle en $C_2\text{-}C_6$; un groupement Z; un radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxyalkyle en C_1 - C_6 ; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C₁-C₆; un radical aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C₁-C₆ un radical N-alkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁- C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en $(C_1$ - $C_6)$; un radical aminoalkyle en (C₁-C₆) dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle(C₁-C₆), monohydroxyalkyle(C_1 - C_6), polyhydroxyalkyle(C_2 - C_6), alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, trifluoroalkyl(C₁-C₆)carbonyle, alkyl(C_1 - C_6)carboxy, carbamyle, N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle, N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamyle, thiocarbamyle, alkyl(C₁-C₆)sulfonyle, et parmi les groupes Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

25

5

10

15

- A1 représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle ;
- A2 représente un groupement -NR'₄R'₅ ou un radical hydroxyle ;
- R₄, R'₄, R₅ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome
 d'hydrogène; un groupement Z; un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un

radical alcoxy(C₁-C₆)alkyle en C₁-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C1-C6; un radical carbamylalkyle en C1-C6; un radical N-alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N,N-dialkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical thiocarbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trifluoroalkyle en C1-C6; un radical sulfoalkyle en C1-C6; un radical alky!(C₁-C₆)carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en radical aminosulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical C_1-C_6 ; un radical N-alkyl(C₁-N-Z-aminosulfonylalkyle en C_1-C_6 ; un C_1-C_6 ; un radical N,N-dialkyl(C₁-C_s)aminosulfonylalkyle en C_6)aminosulfonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical alkyl $(C_1$ - C_6)carbonylalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 ; un radical aminoalkyle en C_1 - C_6 dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 , choisis parmi polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C₁- C_6)carbamyle ou N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle, alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl (C_1-C_6) carbonyle, alkyl (C_1-C_6) carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupe Z, -CO-Z, ou -CO-OZ;

un et un seul des radicaux R_4 , R_4 , R_5 et R_5 peut également représenter un radical alkyl(C_1 - C_6)carboxy; un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical formyle; un radical trifluoroalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminoalkyl(C_1 - C_6)carbonyle; un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)carbamyle; un radical minosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical N-alkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl(C_1 - C_6)aminosulfonyle; un groupe -CO-Z ou un groupe -CO-OZ;

5

10

15

20

Z représente un groupement de formule (II) suivante :

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

5 dans laquelle :

10

15

20

- B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C₁-C₆;
- R₇, R₈ et R₉, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en radical C_1-C_6 , un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle en C1-C6, un radical trialkyl(C1-C6)silanealkyle en C₁-C₆ ou un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; deux des radicaux R7, R8 et R9 peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auguel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C₁-C₆, un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical alcoxy en C1-C6, un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆, un radical amido, un radical

aldéhydo, un radical carboxyle, un radical alkylcarbonyl en C_1 - C_6 , un radical thio, un radical thioalkyle en C_1 - C_6 , un radical alkyl(C_1 - C_6)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle;

5

30

l'un des radicaux R_7 , R_8 et R_9 peut également représenter un bras de liaison B' d'un second radical Z, B' ayant la même signification que celle indiquée ci-dessus pour le radical B;

- X représente un anion monovalent ou divalent et est de préférence choisi parmi un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl(C₁-C₆)sulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate;
- R₁₀ représente un radical alkyle en C₁-C₆; un radical monohydroxyalkyle en C₁-C₆; un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₆; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en C₁-C₆, un radical aminoalkyle en C₁-C₆ dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C₁-C₆)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C₁-C₆)sulfonyle; un radical carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical cyanoalkyle en C₁-C₆; un radical carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical trialkyl(C₁-C₆)silanealkyle en C₁-C₆; un radical sulfonamidoalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)carboxyalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfinylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)sulfonylalkyle en C₁-C₆; un radical alkyl(C₁-C₆)carbamylalkyle en C₁-C₆; un radical N-alkyl(C₁-C₆)sulfonamidoalkyle en C₁-C₆;
 - x est un nombre entier égal à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
 lorsque x = 0, alors le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux R₇ à R₉ ;

- lorsque x = 1, alors deux des radicaux R₇ à R₉ forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé ;

5

10

15

20

25

étant entendu que :

- le nombre de groupements Z est au moins égal à 1 ;
- lorsque les composés de formule (l') ne comportent qu'un seul groupement Z,
 et que A1 et A2 désignent respectivement -NR₄R₅ et -NR'₄R'₅ dans lesquels :
 - soit les radicaux R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆, et les radicaux R'₄ et R'₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène,
 - soit R₄ et R₅ représentent simultanément un atome d'hydrogène et les radicaux R'₄ et R'₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₆ ou hydroxyalkyle en C₁-C₆,
 - et que l'un et un seul des radicaux R_1 à R_3 représente un groupement OR_6 dans lequel R_6 représente un groupement Z dont le bras de liaison B est une chaîne alkyle en C_3 monosubstituée en position 2 par un radical hydroxyle et dont les radicaux R_7 , R_8 et R_9 , identiques ou différents, représentent un radical alkyle en C_1 - C_6 , hydroxyalkyle en C_1 - C_6 ou forment à deux avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un cycle morpholinique ou pipéridinique, alors les deux autres radicaux R_1 à R_3 ne peuvent désigner simultanément un atome d'hydrogène ; et à l'exclusion :
 - du bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl ammonium 4-(méthylamino)salicylate ;
 - du iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyl-1propanaminium;
 - du iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoy!)-oxy]-N,N,N-triméthyl-1propanaminium;
- du bromure de triéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium 4-aminosalicylate ;
 - du iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N-diéthyl-N-méthyl-

éthanaminium;

- du iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyléthanaminium;
- du bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-aminosalicylate ;
- du iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyléthanaminium;
 - du chlorure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyléthanaminium;
 - du chlorure de triméthyl-[(3-dipropylamino-phénylcarbamoyl)-méthyl]ammonium;
 - du méthosulfate de triméthyl-[(3-diméthylamino-4-méthoxyphénylcarbamoyl)-méthyl]-ammonium;
 - de l'éthosulfate de triméthyl-[(3-di-β-hydroxyéthylamino-phénylcarbamoyl)méthyl]-ammonium;
- du iodure de triméthyl-[(3-amino-phénylcarbamoyl)-méthyl]-ammonium ;
 - du iodure de diéthyl-méthyl-[(3-amino-phénylcarbamoyl)-méthyl]ammonium;
 - du chlorure de benzyl-diéthyl-[(3-amino-phénylcarbamoyl)-méthyl]ammonium;
- du iodure de triméthyl-[(3,5-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-éthyl]-ammonium ;
 - du 2-[(3,5-dihydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-éthanaminium;
 - et du 2-[(2,6-dihydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-éthanaminium.
- 20. Composés selon la revendication 19, caractérisés par le fait qu'ils sont choisis parmi :
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
 - le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthyl pipérazin-1-ium;
 - le chlorure de 1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-

- méthyl]-piperazin-1-ium;
- le chlorure de [3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[(2,4-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpipéridinium;
- le chlorure de [2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
 - le chlorure de 1-[(2,6-dihydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1-méthylpyrrolidinium;
- le chlorure de [2-(4-amino-2-hydroxy-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
 - le bromure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-ammonium ;
 - le bromure de 1-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le chiorure de 4-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-4-méthyl-morpholin-4-ium;
 - le chlorure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyloxy)-éthyl]- ammonium ;
 - le bromure de [2-(4-chloro-3-hydroxy-phénylamino)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
- le chlorure de 1-[3-(2-amino-4-méthylamino-phénoxy)-propyl]-1-méthyl-pipéridinium ;
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
 - le dichlorure de 1-(3-triméthylammonium-2-hydroxy-propyl)-1-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-pyrrolidinium;
- le bromure de 1-[2-(3-amino-4-méthoxy-phénylamino)-éthyl]-1,4-diméthylpipérazin-1-ium;
 - le chlorure de [2-(2,4-diamino-phényl)-éthyl]-triéthyl-ammonium ;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl] 1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
- le dichlorure de N,N-bis-[2-(1-méthyl-pyrrolidinium)-éthyl]-benzène 1,3-diamine ;

- le chlorure de triéthyl-[(3-hydroxy-4-méthyl-phénylcarbamoyl)-méthyl]-ammonium ;
- le dichlorure de N,N'-bis-{2-[1,4-bis-(2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-1-ium]-éthyl}-benzène-1,3-diamine-2-méthyl;
- 5 le chlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-1-méthyl-pyrrolidinium;
 - le chlorure de 1-[(3-hydroxy-phénylcarbamoyl)-méthyl]-1,4-diméthylpipérazin-1-ium ;
 - le trichlorure de 1-[3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-4-(3-triméthylamonium-2-hydroxy-propyl)-1,4-diméthyl-pipérazin-1,4-di-ium;
- 10 et leurs sels d'addition avec un acide.

21. Utilisation des composés de formule (I) tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 4 ou des composés de formule (I') tels que définis à l'une quelconque des revendications 19 et 20, à titre de coupleur pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. Inal Application No PCT/FR 99/00574

					110 337 00374
A. CLASS IPC 6	FICATION OF SUBJECT C07C217/84 C07C271/28	C07D295/08 C07C215/76	C07D295/14 C07C211/63	C07C235/60 A61K7/13	C07D295/12
According to	o International Patent Clas	sification (IPC) or to both	national classification an	id IPC	
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do IPC 6	cumentation searched (c C07C C07D	lassification system follow A61K	ved by classification symb	iols)	
Documenta	tion searched other than m	iinimum documentation to	the extent that such doc	uments are included in th	ne fields searched
Electronic d	ata base consulted during	the international search	(name of data base and,	where practical, search to	erms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO E	BE RELEVANT			
Category '	Citation of document, wit	h indication, where appro	opriate, of the relevant pa	ssages	Relevant to claim No.
Х	BE 639 047 see page 11		IKEN BAYER AG	.)	19
			-/		
			-/		
]					
1					
X Further	er documents are listed in	the continuation of box C	z. X	Patent family members	are listed in annex.
* Special cate	egories of cited documents	·:	T* later	document published afte	r the international filing date
"A" documer conside	nt defining the general stat red to be of particular rele	e of the art which is not vance	or p	priority date and not in cor ed to understand the princ	nflict with the application but iple or theory underlying the
	ocument but published on		"X" docu	ention ument of particular relevar	nce; the claimed invention
"L" documen	it which may throw doubts	on priority claim(s) or	can	nnot be considered novel (or cannot be considered to en the document is taken alone
citation	or other special reason (as	s specified)	can	not be considered to invo	nce: the claimed invention ove an inventive step when the
other m			doc	cument is combined with on the nts, such combination bei	one or more other such docu- ing obvious to a person skilled
"P" documer later tha	nt published prior to the intendent the priority date claimed	emational filing date but	in ti	he art. Iment member of the sam	
Date of the a	ctual completion of the inte	mational search	·	e of mailing of the interna	
22	June 1999			01/07/1999	
Name and ma	ailing address of the ISA European Patent Office	., P.B. 5818 Patentiaan 2	•	norized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040 Fax: (+31-70) 340-3016	. Tx. 31 651 epo ni,		Pauwels. G	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No
PCT/FR 99/00574

		PC1/FR 99/005/4	
	lation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category ·	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to	o daim No.
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 109, no. 5, 1 August 1988 Columbus, Ohio, US; abstract no. 34348, OHSAWA, SUSUMU ET AL: "Application of new synthetic substrate for estimation of serum cholinesterase activity. Measurement of pseudo-ChE activity using the new substrate (3,4-dihydroxybenzoylcholine)" XP002086280 see abstract -& Chemical Abstracts 12th Collective Index RN: 115214-68-1 Ethanaminium,-'(2,4-dihydroxybenzoyl)oxy!-N,N,N-trimethyl-, iodide XP002087716 see page 34891CS, left-hand column & RINSHO KAGAKU (NIPPON RINSHO KAGAKKAI) (1987), 16(2), 106-13 CODEN: RIKAAN;ISSN: 0370-5633,1987,	19	
X	FR 2 520 358 A (OREAL) 29 July 1983 cited in the application see claims; examples 11,36	1-1	18

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

formation on patent family members

Inter nal Application No PCT/FR 99/00574

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
BE 639047	Α		FR	1372326	Α	30-12-1964
FR 2520358	Α	29-07-1983	LÜ	83900	A	02-09-1983
			LU	84391	Α	24-04-1984
			AT	387212	В	27-12-1988
			AT	22083	Α	15-05-1988
			AU	556627	В	13-11-1986
			AU	1076283	Α	04-08-1983
			AU	6683286	Α	16-04-1987
			BE	895697	Α	25-07-1983
			CA	1191849	Α	13-08-1985
			CH	661501	Α	31-07-1987
			DE	3302534	Α	04-08-1983
			GB	2113685	A,B	10-08-1983
			GB	2129022		10-05-1984
		`	JP	58164553		29-09-1983
			NL	8300267	Α	16-08-1983
			US	4888025	Α	19-12-1989

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den a Internationale No PCT/FR 99/00574

A. CLASSEI CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07C217/84 C07D295/08 C07D295/14 C07C271/28 C07C215/76 C07C211/63	C07C235/60 A61K7/13	C07D295/12
Selon la clas	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	tion nationale et la CIB	<u> </u>
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de CO7C CO7D A61K	classement)	
	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où d		
Base de dor	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (ne	om de la base de données, et s	si réalisable, termes de recherche utilisés)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication d	es passages pertinents	no. des revendications visées
X	BE 639 047 A (FARBENFABRIKEN BAYER voir page 11	AG)	19
İ	-/-		
	′		
			ļ
ĺ			
			ŀ
}			
j			
ł			
X Voir	r la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	χ Les documents de fam	ailes de brevets sont indiqués en annexe
° Catégorie	es spéciales de documents cités:	" document uitérieur publié ap	orès la date de dépôt international ou la
"A" docum	ent définissant l'état général de la technique, non	date de priorité et n'apparte technique pertinent, mais d	cité pour comprendre le principe
	déré comme particulièrement pertinent sent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	ou la théorie constituant la	pertinent: l'invention revendiquée ne peut
	rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de	être considérée comme no	ouvelle ou comme impliquant une activité ocument considéré isolément
l priorit	té ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	" document particulièrement i	pertinent; l'inven tion revendiquée mme impliquant une activité inventive
"O" docum	nent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	lorsque le document est as	ssocié à un ou plusieurs autres re, cette combinaison étant évidente
"P" docum	exposition ou tous autres moyens nent publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du mét le document qui fait partie de l	ier
1			int rapport de recherche internationale
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	01/07/1999	
Nom et adr	resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Pauwels, G	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	1	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. . Internationale No PCT/FR 99/00574

0-11	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec le cas échéant. l'Indicationdes passages p	ertinents	no. des revendications visées
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 109, no. 5, 1 août 1988 Columbus, Ohio, US; abstract no. 34348, OHSAWA, SUSUMU ET AL: "Application of new synthetic substrate for estimation of serum cholinesterase activity. Measurement of pseudo-ChE activity using the new substrate (3,4-dihydroxybenzoylcholine)" XP002086280 voir abrégé -& Chemical Abstracts 12th Collective Index RN: 115214-68-1 Ethanaminium,-'(2,4-dihydroxybenzoyl)oxy! -N,N,N-trimethyl-, iodide XP002087716 voir page 34891CS, colonne de gauche & RINSHO KAGAKU (NIPPON RINSHO KAGAKKAI) (1987), 16(2), 106-13 CODEN: RIKAAN;ISSN: 0370-5633,1987,		19
X	FR 2 520 358 A (OREAL) 29 juillet 1983 cité dans la demande voir revendications; exemples 11,36		1-18

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs and membres de familles de brevets

Dem. Internationale No PCT/FR 99/00574

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)			Date de publication	
BE	639047	Α		FR	1372326	Α	30-12-1964
FR	2520358	Α	29-07-1983	 LU	83900	A	02-09-1983
				LU	84391	Α	24-04-1984
				AT	387212	В	27-12-1988
				AT		Α	15-05-1988
				AU	556627	В	13-11-1986
				AU	1076283	Α	04-08-1983
				AU	6683286	Α	16-04-1987
				BE	895697	Α	25-07-1983
				CA	1191849	Α	13-08-1985
				CH	661501	Α	31-07-1987
				DE	3302534	Α	04-08-1983
				GB	2113685	A,B	10-08-1983
				GB	2129022	A,B	10-05-1984
				JP	58164553	Α	29-09-1983
				NL	8300267	Α	16-08-1983
				US	4888025	Α	19-12-1989